Doc. 1-1 on ss 11 from WPIL using MAX

©Derwent Information

# Cosmetic compsns contg superfatting agents

Patent Number: BE-767213

International patents classification: A61K-007/00

• Abstract :

BE-767213 A Cosmetic compsns. esp. cosmetic detergents, contng. as superfatting agents, esterification products (I) formed by reacting glycerol-ethylene oxide adducts (Ile contng 4-10 moles of ethylene oxide per mole of glycerol with 8-18C fatty acids (III) at the rate of 1-2 moles of (III) per mole of (II).

(1) have only slight effect on the foaming qualities of surfactants and have good solubility in mixtures of alcohol and water.

(1) prevent degreasing of the skin by detergent compsns. and may be used in shampoos, foam-bath, toilet soaps etc.

• Publication data:

Patent Family: BE-767213 A 0 DW1971-46 \*

NL7105154 A 0 DW1971-48

DE2024051 A 0 DW1971-50

JP46006750 A 0 DW1972-01 FR2090087 A 0 DW1972-14 GB1333475 A 0 DW1973-41 CH-554673 A 19741015 DW1974-46 DE2024051 B 19791004 DW1979-41 JP82032041 B 19820708 DW1982-31 Priority nº: 1970DE-2024051 19700516

Covered countries: 7
Publications count: 9

• <u>Accession codes</u> : <u>Accession N°</u> : 1971-73611S [46] • <u>Derwent codes</u> : <u>Manual code</u> : CPI: D08-B D10-B02

Derwent Classes : D21 D23

• <u>Patentee & Inventor(s)</u>: <u>Patent assignee</u>: (HENK) HENKEL & CIE GMBH

• Undate codes :

Basic update code :1971-46 <u>Equiv. update code</u> :1971-48; 1971-50; 1972-01; 1972-14; 1973-41; 1974-46; 1979-

41; 1982-31

THIS PAGE BLANK (USPTO)



DEUTSCHES PATENTAMT (21) Aktenzeichen:

P 20 24 051.1-41

Anmeldetag:

16. 5.70

4 Offenlegungstag:

9. 12. 71

Bekanntmachungstag:

4. 10. 79

Veröffentlichungstag der Patenterteilung:

7. 5.86

Patentschrift weicht von Auslegeschrift ab

(73) Patentinhaber:

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf, DE

② Erfinder:

Kroke, Hermann, Dr., 4006 Erkrath, DE; Jung, Eva-Maria, 4000 Düsseldorf, DE

**S** Entgegenhaltungen:

DE-PS 6 05 973 **DE-AS** 14 67 816 DE-OS 14 67 816 BE 7 03 052 US

31 24 602 US 26 17 754 US 26 17 754

Parfümerie und Kosmetik, 50. Jg., Nr. 2, 1969, S. 53; Nonionic Surfactants, 1967, S. 270 ff.;

Chemical Abstracts, Bd. 54, P7.177c, 1960;

Chemical Abstracts, Bd. 60, P4.013e, 1964;

Chemical Abstracts, Bd. 62, P9.311f, 1965; Chemical Abstracts, Bd. 66, P67.066g, 1967;

<sup>(</sup>S) Verwendung der Veresterungsprodukte von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit Fettsäuren als Ruckfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen

### Patentanspruch:

Verwendung der Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 4-20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8-18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1-2 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zuberei- 10 tungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit langkettigen Fettsäuren als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zube- 20 reitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Kosmetische Reinigungsmittel wie Shampoos, Schaumbäder, Toiletteseifen und ähnliche Produkte bringen bei wiederholtem Gebrauch eine mehr oder 25 minder starke Entfettung der Haut mit sich. Besonders stark ausgeprägt ist diese Erscheinung, wenn es sich um Reinigungsmittel auf Basis synthetischer, oberflächenaktiver Substanzen wie Alkylbenzolsulfonate, Fettalkoholsulfate, Olefinsulfonate, Fettalkoholäthersulfate 10 und anderer Tenside handelt. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, diese Entfettung der Haut durch eine Rücksettung mittels geeigneter Zusätze zu den Reinigungsmitteln wieder rückgängig zu machen. Dabei mußten aber andere Nachteile in Kauf genommen is werden, denn die allgemein als Hautfettungsmittel in Frage kommenden Produkte wirken sich ungünstig auf die Schaumeigenschaften der Reinigungsmittel aus und zeigen in kosmetischen Zubereitungen auf Basis von Alkohol-Wasser-Gemischen nur eine ungenügende 40

Es wurde nun gefunden, daß sich die geschilderten

Nachteile im wesentlichen vermeiden lassen, wenn man als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 4-20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8-18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1-2 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt verwendet.

Am besten haben sich als Rückfettungsmittel Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 7-15 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlange von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-15 Addukt bewährt.

Die Herstellung der als Zwischenprodukte dienenden Äthylenoxidanlagerungsverbindungen erfolgte in allgemein bekannter Weise durch Umsetzung von Glycerin mit Äthylenoxid in den jeweils gewünschten Verhältnissen unter alkalischer Katalyse mittels Natriumäthylat. Zur Weiterverarbeitung wurden die erhaltenen Äthylenoxidanlagerungsverbindungen in Weise im Molverhältnis 1:1 bzw. 1:2 mit Fettsäuren der Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen unter Verwendung von Isopropyltitanat als Veresterungskatalysator umgesetzt. Die erhaltenen Veresterungsprodukte stellen hellfarbige bis gelbliche niedrigviskose Flüssigkeiten mit Olcharakter bis schmalzartige Produkte schwacher Eigenfärbung dar.

Die in den kosmetischen Zubereitungen eingesetzten Mengen an erfindungsgemäßen Rücksettungsmitteln können je nach Produkt und seiner entfettenden Wirkung in sehr weiten Grenzen schwanken und werden sich im allgemeinen zwischen 2 bis 50 Gew. %. zweckmäßig 5 bis 25 Gew.-% bewegen. Noch höhere Zusätze sind möglich, wenn die erfindungsgemäßen Veresterungsprodukte gleichzeitig in ihrer Eigenschaft als Tenside zum Einsatz gelangen, jedoch wird diese Verwendung in der Mehrzahl der Fälle wenig zweck-

mäßig sein.

Als erfindungsgemäß zu verwendende Rückfettungsmittel sind z. B. zu nennen Veresterungsprodukte aus

```
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 4 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure Co-18
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 6 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Kokosfettsäure Co-16
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure Co-16
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure,
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 8 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Ölsäure,
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 9 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure,
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Athylenoxid mit 1 Mol Talgfettsaure,
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Erdnußölfettsäure,
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 12 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>6-18</sub>. dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernfettsäure,
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Talgfettsäure.
```

Aus der amerikanischen Patentschrift 26 17 754 sind bereits kosmetische Cremes bekannt, die als nichtionogene Emulgatoren Fettsäuremonoester eines Propylenglykols enthalten, der mit Polyathylenglykol 🚳 einer Kettenlänge von 30-40 C-Atomen veräthert ist. Hierbei handelt es sich um ein Produkt mit typischer Tensidstruktur, dessen ausgeprägtes Merkmal die Oberflächenaktivität darstelli, die bei den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen, wo es um das 65 Problem der Fettung bei ausreichender Wasserlöslichkeit geht, nicht erwünscht ist.

Es sind ferner aus der deutschen Offenlegungsschrift

14 67 816 Haut- und Haarbehandlungsmittel mit einem Gehalt an Kondensationsprodukten von Mischungen von Partialglyceriden gesättigter pflanzlicher Fettsäuren einer Kettenlänge von 8-14 Kohlenstoffatomen mit 2-8 Mol Äthylenoxid pro Hydroxylgruppe des Partialglycerides bekannt. Die Veresterung der Fettsäuren ist bei diesen Produkten direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins erfolgt. Die Einführung der Äthylenoxidgruppen erfolgte nachträglich durch Verätherung mit den noch freien Hydroxylgruppen der Partialglyceride. Die erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte sind hiervon strukturmäßig grundsätzlich verschieden, da bei ihnen die Fettsäure nicht direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins verestert ist, sondern an einer Äthylenoxidgruppe, die ihrerseits am Glycerin über eine Ätherbrücke gebunden ist. Die sich aus dieser strukturellen Verschiedenheit ergebenden Vorteile der erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte sollen mit folgenden Vergleichsversuchen aufgezeigt werden.

Das gemäß vorliegender Anmeldung für die Vergleichsversuche eingesetzte Produkt war ein Teilester der durch Anlagerung von 7,4 Mol 10 Äthylenoxid an 1 Mol Glycerin und nachträgliche Veresterung von 1 Mol dieses Adduktes mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub> erhalten worden war.

Das eingesetzte Vergleichsprodukt ist das Anlagerungsprodukt von Äthylenoxid an einen Partialester aus 15 Glycerin und Fettsäuren der Kettenlängen C<sub>6-18</sub>-

Bei der Vergleichsversuchen wurde an einzelnen kosmetischen Formulierungen das Schaumverhalten nach der Schlagschaummethode nach der Deutschen Industrie Norm 53 902 bei 45°C und 10° hartem Wasser 20 und die Viskosität der Formulierungen jeweils mit dem eigenen Produkt und Vergleichsprodukt geprüft. Bei der Schlagschaummethode wird der Schaum durch Schlagen der Lösungen in einem Standzylinder mit einer an einem Stiel befestigten gelochten Platte erzeugt. Das 25 Standgefäß besteht aus einem Meßzylinder von 1 Liter Inhalt, der Schaumstempel aus einer Lochscheibe von 55 mm Durchmesser mit 40 Löchern von 4,5 mm Durchmesser. Die Lochscheibe ist in ihrem Mittelpunkt an einem Stab von 50 cm Länge und 5 mm Durchmesser 10 befestigt. Zur Erzeugung des Schaums wird der Stempel innerhalb von 30 Sekunden 30mal auf und ab bewegt. 30 Sekunden nach Beendigung des Schlagens werden die Schaumvolumen an der Teilung der Meßzylinder abgelesen, wobei die Mengen der in Schaum 15 übersuhrten Flüssigkeit unberücksichtigt bleiben. Für die Messung wurden die Meßzylinder mit 200 ml der zu vergleichenden Lösungen beschickt, die die verscheidenen Mengen der zu prüfenden Substanz in 10° hartem Wasser gelöst enthielten. Bei den Versuchen 40 wurden die in den nachstehenden Tabellen aufgeführten Werte für die Schaumentwicklung und den Schaumzerfall pro Minute gemessen, wobei als Vergleichssubstanzen nicht die Produkte selbst, sondern diese enthaltende kosmetische Zubereitungen verwendet 45 wurden, da dies zu einem praxisgerechteren Bild führt. Ferner wurden die Viskositäten der Zubereitungen unter Einsatz der beiden zu vergleichenden Produkte gemessen.

Duschbadgrundrezeptur, rückfettend 1		Ь
Natriumlauryl- athersulfat 27—28%	30,0 GewT.	30,0 GewT.
Waschaktivsubstanz Produkt nach vor- liegender Anmeldung	5,0 GewT.	-
Vergleichsprodukt	_	5,0 Gew T.
Natriumchlorid	4,5 GewT.	4,5 GewT.
Parfüm	2,0 GewT.	2.0 GewT.
Wasser	58,5 GewT.	58,5 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

la = 563 cP lb = 12 cP

### Schaumverhalten

	in cm folger menge	den Z	usatz-	Schaumzerfall in cm <sup>3</sup> pro Minute bei folgenden Zusatzmengen an Zubereitung		nute in en an
	0.5 g/l	1 g/l	2 g/l	0.5 g/l	1 g/l	2 g/l
Zubereitung la	170	220	390	2,5	1.5	4.0
Zubereitung Ib	160	340	360	2.0	5,5	4,5
Duschbadrezeptur, rückfettend II	a			<b>b</b>		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 289		0,0 G	ewT.	50,	0 Ge	wT.
Kokosfettsäure- diäthanolamid		3,0 G	ew.•T.	3.	0 Gev	wT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldur		0,0 G	ewT.	. –		
Vergleichsprodukt	-	• •		10.0	0 Gev	vT.
Parfüm			ewT.	1.0	Gev	v.·T.
Wasser	3	5,0 G	ewT.	36,0	Gev	v.•T.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

lla = 634 cP llb = 34 cP

#### Schaumverhalten

5		Schaumvolumen in cm <sup>3</sup>			Schaumzerfall in cm <sup>3</sup> /Min.		
		0,5 (	g/l 1 g/l	2 g/l	0,5 g	/11 g/i	2 g/l
	Zubereitung IIa	190	310	590	1.5	2.0	7.5
U	Zubereitung IIb	260	450	570	2,0	4.0	8.0
	Ölschaumbadgrund- rezeptur, rückfettend	111			b		
5	Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 289 Dehydag	 /6	55,0 G	ewT.	5	5,0 Ge	—— <b>«Τ</b> .
,	Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	25,0 G	ewT.	-	-	
	Vergleichsprodukt	•	_	•	2	5.0 Gev	v.∙T.
	Parfûm		3,0 G	ewT.	,	3,0 Gev	v.·T.
	Wasser		17,0 G	ewT.	1	7,0 Gev	v.·T.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

IIIa = 1739 cP IIIb = 118 cP

### Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm <sup>3</sup>					
3 	0,5 <b>g/</b> l	1 g/l	2 g/1	0,5 g/1	1 8/1	2 g/1
Zubereitung IIIa Zubereitung IIIb	220 280	_		6,0 6,0	11,5 16,0	22 20

		5					_
Ölschaumbadgrund- rezeptur, rückfettend	IV	8			b		<del>-</del>
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28	 %	30,0	Gew.	т.	30,0 G	ewT.	-
Produkt nach vor- liegender Anmeldu		10,0	Gew1	Г.	-		
Vergleichsprodukt	- 0	_			10,0 G	w.T	
Natriumchlorid		1,0	Gew7	Γ.	1,0 G		
Parfüm		2,0	Gew7	Γ.	2,0 G		ı
Wasser		57,0	Gew7	<b>r</b> . :	57,0 G	wT.	
Die Viskosität d temperatur:	ier 2	ubere	itunge	n betr	ug bei	Raum	)• 1
IVa - 16 cP IVb - 4 cP							
Schaumverhalten					_		2
	in c			in c	aumzeri m³/Min		-
	0,5 (	7/1 1 g/	1 2 g/1	0,5 g	r/1 1 g/1	2 g/l	
Zubereitung IVa Zubereitung IVb	150 190			1,5 3	5,5 6	10,5 13	29
Babyschaumbadgrund rezeptur, rucklettend	v	8		t		<del></del>	- K
Gemisch spezieller Fettalkoholäther- sulfate 28-30%		50,0 (	GewT	. 5	0,0 Ge	wT.	•
Produkt nach vor-		100	GewT	•			
liegender Anmeldu	ng	10,0 (	Jew I	•	_		35
Vergleichsprodukt	•	_		1	0,0 Ge	w.T	
Natriumchlorid		2,0 (	GewT	•	2,0 Ge		
Parfüm			GewT		1,0 Ge		
Wasser  Dis Viskosität der temperatur:	r Zu		GewT ungen		7,0 Ge g bei R		40
Va = 1084 cP Vb = 23 cP							45
Schaumverhalten							
i	n cm	imvolu i l 1 g/l	men 2 g/l	in cm	mzerfa 3/Min. 1 1 g/l	2 g/1	50
7	170 180	240 320	370 410	2	3	6 4,5 .	55
Olhaarwäsche-Grund- rezeptur VI	-			b			
Natriumlauryl- äthersulfat mit speziellen Zusätzen 35-37%	•	30,0 G	ewT.	30	),0 Gev	vT.	60
Produkt nach vor- liegender Anmeldung	<b>2</b>	10,0 G	ewT.	_			

liegender Anmeldung Vergleichsprodukt

Natriumchlorid

Wasser

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

Via - 718 cP Vib - 17 cP

### Schaumverhalten

			men			ıll
	0,5 g	/1 1 g/l	2 g/l	0,5 g	/1 1 <b>g/</b> 1	2 g/l
Zubereitung VIa	140	210	330	2	3.5	6.5
Zubereitung VIb	150	260	390	1	2	3,5
Kinder-Ölhaarwäsche- Grundrezeptur VII		8		b	,	
Ester und Äther von Fettalkoholen	<u> </u>	50,0 G	ewT.	5	0,0 Ge	wT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldun	g	10,0 G	ewT.	-	-	
Vergleichsprodukt		_		1	00 Gev	v .T
Wasser	•	40,0 G	ewT.			
	Zubereitung VIb  Kinder-Ölhaarwäsche Grundrezeptur VII  Gemisch sulfatiertet Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30% Produkt nach vor-	Zubereitung VIa 140 Zubereitung VIb 150  Kinder-Ölhaarwäsche- Grundrezeptur VII  Gemisch sulfatierter Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30% Produkt nach vor- liegender Anmeldung Vergleichsprodukt	in cm <sup>3</sup> 0.5 g/l 1 g/l  Zubereitung VIa 140 210  Zubereitung VIb 150 260  Kinder-Ölhaarwäsche- Grundrezeptur VII  Gemisch sulfatierter 50,0 G  Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30%  Produkt nach vorliegender Anmeldung Vergleichsprodukt	Zubereitung VIa 140 210 330 Zubereitung VIb 150 260 390  Kinder-Ölhaarwäsche- Grundrezeptur VII  Gemisch sulfatierter Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30% Produkt nach vor- liegender Anmeldung Vergleichsprodukt	in cm³ in c  0.5 g/l 1 g/l 2 g/l 0.5 g  Zubereitung VIa 140 210 330 2  Zubereitung VIb 150 260 390 1  Kinder-Olhaarwäsche- Grundrezeptur VII  Gemisch sulfatierter 50,0 GewT. 5  Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30%  Produkt nach vor- liegender Anmeldung Vergleichsprodukt — 11	in cm³ in cm³/Min.  0.5 g/l 1 g/l 2 g/l 0.5 g/l 1 g/l  Zubereitung VIa 140 210 330 2 3.5  Zubereitung VIb 150 260 390 1 2  Kinder-Olhaarwäsche- Grundrezeptur VII  Gemisch sulfatierter 50,0 GewT. 50,0 GewT. Ester und Äther von Fettalkoholen 28-30%  Produkt nach vorliegender Anmeldung Vergleichsprodukt — 10,0 GewT. 10,0 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIa - 183 cP VIIb - 12 cP

# Schaumverhalten

15		Schaumvolumen in cm <sup>3</sup>				Schaumzerfall in cm³/Min.		
		0,5 g/	1 1 g/l	2 g/1	0,5 g/	1 g/1	2 g/l	
0	Zubereitung VIIa Zubereitung VIIb	180 200	280 360	480 530	1,5 2	4,5 6,5	8 11	
•	Ölhaarwäsche-Grund- Rezeptur VIII	•	<b>A</b>		. Ь			
5	Natriumlauryläthersulfat mit speziellen Zusätzen 35-37%		50,0 G	ewT.	50	,0 Ge	w.·T.	
	Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	10,0 G	ewT.	-			
O	Vergleichsprodukt Wasser	•	_ 40,0 G	ewT.		,0 Ge ,0 Ge		

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIIa - 2081 cP VIIIb - 218 cP

# Schaumverhalten

10,0 Gew.-T.

1,5 Gew.-T.

58,5 Gew.-T. =

1,5 Gew.-T.

-58,5 Gew.-T.

0							
		Schau in cm		men	Schau in cm		<u> </u>
		0,5 g/i	1 g/l	2 g/l	0,5 g/1	1 5/1	2 g/l
5	Zubereitung VIIIa	110	160	220	2,5	4,5	7,5
	Zubereitung VIIIb	130	190	230	3	6	7,5

Den Vergleichsversuchen ist zu entnehmen, daß sich in der Beeinflussung des Schaumverhaltens der kosmetischen Produkte keine nennenswerten Unterschiede zwischen beiden Produkten zeigen. Das etwas bessere Schaumvermögen des Vergleichsprodukts wird durch die bessere Schaumstabilität der meisten Zubereitungen mit dem Produkt gemäß vorliegender Anmeldung ausgeglichen. Was die negative Beeinflussung des Schaums anbelangt, sind beide Produkte als gut zu bezeichnen.

Der große Vorteil des Produktes gemäß vorliegender Anmeldung ist in seiner sehr ausgeprägten Viskositätserhöhung bei den einzelnen Zubereitungen zu sehen. Diese Viskositätserhöhung ist aber gerade für die Zubereitungen, die einer Rückfettung bedürfen, wie 15 Badezusätze, Haarwaschmittel von großer Bedeutung, da von einer guten Viskosität, die ohne einen weiteren Zusatz von Verdickungsmitteln erzielt werden kann, die Verkaufsfähigkeit der Produkte abhängt. Zusätzliche Verdickungsmittel sind wegen einiger Nebenwirkungen wie Klebrigkeit und des zusätzlichen Arbeitsaufwandes unerwünscht.

Zur Vollständigkeit wurden aber auch vergleichende Messungen an den Produkten selbst vorgenommen, die zu folgenden Ergebnissen führten:

Schaumvermögen: Schaumschlagmethode DIN 53 902

40°C, Wasser 8° dH

Schaum- volumen	Produkt vorl. Anmeldung		Softigen 767		
	0,5	1	0,5	1 g/l Aktivsubstanz	
V <sub>1</sub> min	10	5	40	40	
V <sub>2</sub> min	0	0	30	30	
mın رV			30	30	
V <sub>5</sub> min			30	30	
V <sub>10</sub> mm			30	20	
V <sub>15</sub> min			20	20	
V <sub>20</sub> min			20	20	

Aus dieser Gegenüberstellung geht eindeutig hervor, daß das Vergleichsprodukt aufgrund seiner Struktur 45 her Tensideigenschaften aufweist, während das Produkt gemäß vorliegender Anmeldung praktisch aum schäumt, ein Beweis, daß seine Tensideigenschaften nur sehr schwach ausgeprägt sind.

Oberflächenspannung: 18°C, vollentsalztes Wasser dyn/cm

Produ	kt gemäß	vorl Anm.	Vergle	ichsprodu	ikt
0,1	0,01	0,001	0,1	0,01	0,001%
33,4	36,0	40,0	32,0	32,0	37,0

In einem weiteren Versuch wurde die Schaumfähigkeit einer Schaumbadrahmenrezeptur mit Zusätzen der einzelnen Rückfettungsmittel untersucht.

Auch aus dieser Gegenüberstellung ist ersichtlich, daß das Vergleichsprodukt deutlich oberflächenaktiver ist, als das Produkt gemäß vorliegender Anmeldung, was bei einer Verwendung als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen wegen der damit verbundenen Möglichkeit einer höheren Hautbzw. Schleimhautreizung unerwünscht ist.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn jedoch hierauf 10 zu beschränken.

### Beispiele

Für die nachstehend beschriebenen Versuche und kosmetischen Zubereitungen wurden folgende Veresterungsprodukte verwendet.

- A) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub>
   Säurezahl 1,0, Verseifungszahl 92, Hydroxylzahl 185
- B) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure Säurezahl 1,1, Verseifungszahl 83, Hydroxylzahl 166
- C) (1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgfettsäure Säurezahl 1,4, Verseifungszahl 71, Hydroxylzahl 141

Da für kosmetische Reinigungsmittel die Kombinationsfähigkeit mit bestimmten Tensiden von wesentlicher Bedeutung ist, wurden in nachstehender Tabelle 35 aufgeführte Mischungen geprüft.

Tabelle I

25

30

,	Mischungs- bestandteil	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3
	A)	10	_	
	A) B) C)	_	10	_
5	C)	_	-	10
	Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27–28% WAS)	50	50	50
	Wasser	40	40	40
)	Ergebnis	klare einheitL Lösung	klare einheitL Lösung	klare einheitl Lösung

Tabelle II

	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27 – 28% WAS)	60	60	60	60	60
Natriumlaurylsulfat (über 90% WAS)	5	5	5	5	5

	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
_	5	_		
_	_	-	_	-
_	_	_	<b>-</b> ,	-
_	_	_	3	_
35	30	30		5
klar				30
N/GI	u ub, abgesetzt	KIRP	kiar	klar
ute				
260	170	300	340	240
	250	490	490	240 400
	330	610	. 640	540
in				
2.0	25	40		
				1,5
8,0	6,5			. 4,0 6,5
	kiar 260 510 660 in	kiar trūb, abgesetzt  ute  260 170 510 250 660 330  in  2,0 2,5 5,5 3,5	260 170 300 490 660 330 610 in	260 170 300 340 490 660 330 610 640 in

Die Schaumkraft der einzelnen Mischungen wurde in der Schlagschaummaschine nach DIN 53 902 gemessen, wobei als Maß das Schaumvolumen diente. Die 30 Schaumzahlen wurden bei 45°C in Wasser von 10°C deutscher Härte mit 30 Schlägen festgestellt. Gemessen wurde 1 Minute nach Beendigung des Schlagens und 21 Minuten nach Beendigung des Schlagens. Aus der Schaumvolumenabnahme in der Zeit von 20 Minuten 15 wurde der Zerfall des Schaumvolumens in ml/Minute errechnet. Die angegebenen Mengen g/l beziehen sich auf das jeweilige Gemisch.

Wie vorstehender Tabelle zu entnehmen ist, sind die Schaumzahlen der Mischungen mit einem Gehalt an den 40 erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln wesentlich günstiger als bei Verwendung von Isopropylmyristat als Rückfettungsmittel und stehen den Zahlen einer Mischung an reinen Waschaktivsubstanzen kaum nach.

Nachfolgend werden einige Rahmenrezepturen für 45 kosmetische Zubereitungen mit einem Gehalt an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln angegeben.

### Schaumbad

Natriumlauryläthersulfat (2 ÅO) (27—28% WAS)	30 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	15 Gew∏e.
Kokosfettsäurediäthanolamid Fichtennadelöl Rückfettungsmittel C) Wasser	5 GewTle. 5 GewTle. 10 GewTle. 35 GewTle.

### Haarwasser

Isopropanol	60 GewTle
Menthol	0.2 GewTie
Pantothensaures Calcium	0,05 GewTle
Vitamin H	0,30 GewTie.
Inosit	0,10 Gew. Tie.
Parfum	0,50 GewThe
Rückfettungsmittel C)	5,0 GewTie.
Wasser	33,85 GewThe.
	TO CEM'- I IS

# Shampoo klar

Natriumlaurylsulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	40 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid Rückfettungsmittel A) Wasser	6 GewTle. 10 GewTle. 44 GewTle.

# Sh

nampoo für trockenes Haar	
Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27—28% WAS)	20 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	5 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid	3 GewTle.
Kokosfettsäuremonoäthanol- amidpaste 30%ig	5 GewTle.
Vitamin F wasserlöslich	0,5 GewTle.
Rückfettungsmittel B)	25,0 GewTle
Wasser	41,5 GewTle.

# 50 Rasierwasser nach dem Rasieren

	Äthylalkohol 96%ig	65,0 GewTle.
55	Menthol	0,2 GewTle.
	Kampfer	0,2 GewTle.
	Perubalsam	0,1 Gew.·Tle.
	Parfum	0.5 GewTle.
	Glycerin	5,0 GewTle.
	Hamamelisextrakt	10.0 GewTie.
Borsäure Rückfettungsi	Borsäure	0,5 GewTle.
	Rückfettungsmittel A)	10,0 GewTle.
60	Wasser	8,5 GewTle.

### Sonnenschutzereme

Kolloiddisperses Gemisch aus	10 Gew .The
90 Teilen Cetylstearyl-	
alkohol und 10 Teilen	
Natriumlaurylsulfat	
2-Octyl-dodecanol	10 Gew -Tle
	IU CIEW - IM

Sonnenschutzereme	
Erdnußöl	5 GewTle.
Lichtschutzmittel	2 GewTle.
Rückfettungsmittel B)	20 GewTle.
Wasser	53 GewTle.
Nagellackentferner	
Äthylacetat	35 GewTlc.
Aceton	35 GewTle.

Butylacetat	10 GewThe
Butanol	5 Gew. Tie
Rückfettungsmittel C)	15 GewThe

Die erfindungsgemäßen Rückfettungsmittel sind besonders vorteilhaft in kosmetischen Reinigungsmitteln
einsetzbar, weil sie keinen nennenswerten, ungünstigen
Einfluß auf das Schaumvermögen der tensidhaltigen
Produkte ausüben, bzw. weil sie bereits eine gute
Löslichkeit in Alkohol-Wasser-Gemischen besitzen.

THIS PAGE BLANK (USPTO)